BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

20 01 2004

PRIORITY DOCUMENT

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 0 4 MAR 2005 WIPO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 55 786.5

Anmeldetag:

26. November 2003

Anmelder/Inhaber:

Covion Organic Semiconductors GmbH,

65929 Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Konjugierte Polymere, deren Darstellung und Ver-

wendung

IPC:

C 08 G, C 09 K, H 05 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 13. Januar 2005 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

Im Auftrab

BEST AVAILABLE COPY

COVION Organic Semiconductors GmbH

.

Beschreibung

Konjugierte Polymere, deren Darstellung und Verwendung

Selt ca. 12 Jahren läuft eine breit angelegte Forschung zur Kommerzialislerung von Anzeige- und Beleuchtungselementen auf Basis polymerer (organischer) Leuchtdioden (PLEDs). Ausgelöst wurde diese Entwicklung durch die Grundlagenentwicklungen, welche in EP 423 283 (WO 90/13148) offenbart sind. Selt kurzem ist auch ein erstes, wenn auch einfaches, Produkt (eine kleine Anzeige in einem Rasierapparat der Fa. PHILIPS N.V.) auf dem Markt erhältlich. Allerdings sind immer noch deutliche Verbesserungen der verwendeten Materialien nötig, um diese Displays zu einer echten Konkurrenz zu den derzeit marktbeherrschenden Flüssigkristallanzeigen (LCD) zu machen bzw. diese zu überflügeln.

5

Dabel ist es für die Erzeugung aller drei Emissionsfarben nötig, bestimmte Comonomere in die entsprechenden Polymere einzupolymerisieren (vgl. z. B. WO 00/46321, WO 03/020790 und WO 02/077060). So ist dann in der Regel – ausgehend von einem blau emittierenden Grundpolymer ("backbone") – die Erzeugung der beiden anderen Primärfarben Rot und Grün möglich.

ឧ

5

Die konjugierten Polymere gemäß Stand der Technik zelgen zum Teil schon gute Eigenschaften in der Anwendung in PLEDs. Trotz der in den letzten Jahren erzielten Fortschritte entsprechen diese Polymere allerdings noch nicht den Anforderungen, die an sie für hochwertige Anwendungen gestellt werden. So ist die Photostabilität der Polymere gemäß Stand der Technik noch keineswegs zufriedenstellend, d. h. die Polymere zersetzen sich teilweise unter dem Einfluss von Licht. Dies gilt insbesondere bei Bestrahlung mit blauem und UV-Licht. Als Folge verringert sich die Effizienz der Lichtemission der Polymere drastisch. Es wäre also wünschenswert, hier Polymere zur Verfügung zu haben, die diese Probleme nicht zeigen, deren weitere Eigenschaften im Device jedoch unverändert gut oder besser sind als die Device-Eigenschaften der Polymere gemäß Stand der Technik.

റ്റ

22

22

Es wurde nun überraschend gefunden, dass konjugierte Polymere, die Cumarineinheiten bzw. deren Schwefel- oder Selenhomologen oder Chinolinoneinheiten als blau bzw. grün emittierende Einheit enthalten, sehr gute und den Stand der Technik übertreffende Eigenschaften aufweisen. Dies bezieht sich unter anderem auf die Photostabilität, aber auch auf die Effizienz der Polymere. Diese Polymere und deren Verwendung in PLEDs sind daher Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

beschriebenen Polymeren um nicht-konjugierte Polymere. Es werden keine Devicedaten zufriedenstellend sind. Es ist zu vermuten, dass insbesondere die Spannung zu hoch ist, Cumarin über eine Esterverknüpfung an das Zentrum des Dendrimers gebunden hat, bei häufig nicht möglich. Auch eine Phasentrennung in der Vorrichtung bei längerem Betrieb ausgegangen werden muss, dass die so erzielten Spannungen und Lebensdauern nicht eduziert ist. Dies gilt auch für weltere nicht-konjugierte Polymere, die Cumarineinheiten Freeman et al., J. Am. Chem. Soc. 2000, 122, 12385). Dort wird für ein Dendrimer, das ichtemittierenden Dioden ist in der Literatur bereits beschrieben. In den meisten Fällen EP 0278754 (Bayer) beschreibt bestimmte Cumarin-Derivate, die mit mindestens einer wird beobachtet und führt zur Verringerung der Lebensdauer und zu Farbinstabilitäten. Corporation; Z. Y. Lu et al., Chin. Chem. Lett. 2002, 13, 674; M. A. Tlenopatchev et al., Hydroxygruppe substituiert sind, die zur Anknüpfung als Seitengruppe von Polymeren Verwendung in einer organischen Leuchtdiode eine externe Quanteneffizienz von nur eines homogenen Films, wie er für die Verwendung in Leuchtdioden essentiell ist, ist Phasentrennung im Film und/oder Kristallisation der Cumarin-Einheiten. Die Bildung n der Seitenkette enthalten und in mehreren Patentanmeldungen und Publikationen Polymer J. 1997, 29, 622), ebenso wie für nicht-konjugierte Dendrimere (z. B. A. W. S. A. Swanson et al., Chem. Mater. 2003, 15, 2305). Diese Blends haben allerdings da der Ladungstransport durch nicht-konjugierte Polymere im Allgemeinen deutlich organischen Leuchtdioden verwendet werden. Allerdings handelt es sich bei den genutzt werden können. Diese Polymere können als lichtemittierende Schicht in miteinander mischbar und neigen dadurch zu deutlich schlechterer Filmbildung, entscheidende Nachteile: Die Komponenten in Blends sind generell nicht ideal Die Verwendung von Cumarinen in Verbindung mit Polymeren in organischen beschrieben sind (z. B. JP 04359989 Nippon Oil Co Ltd; EP 0661366 Chisso oei der Verwendung dieser Polymere in PLEDs angegeben, so dass davon wird dabei allerdings ein Cumarinderivat zu einem Polymer gemischt (z.

2

m

0,012 % angegeben, was deutlich hinter dem damaligen Stand der Technik zurückliegt und für eine kommerzielle Anwendung unbrauchbar ist.

Auch nicht-konjugierte Polymere, die Cumarin in der Hauptkette enthalten, zelgen in der Elektrolumineszenz keine zufriedenstellenden Eigenschaften. So beschreiben

beispielsweise S. Fomine et al. (Macromol. Chem. Phys. 1997, 198, 3065) aromatische Polyester mit Cumarin-Einheiten in der Haupikette, die bei Verwendung in PLEDs eine Einsalzspannung von 6 – 8 V zeigen, was für die Anwendung nicht zu gebrauchen ist. Dieselben Autoren beschreiben weiterhin ähnliche Cumarin-haitige Polyester (Macromol. Chem. Phys. 1997, 198, 1679), die eine verbesserte Einsalzspannung von 4 V zeigen.

Dennoch ist auch diese Spannung noch zu hoch für die technische Anwendung. Zudem sind keine Angaben zu Effizienzen und Lebensdauern gemacht, was darauf hindeutet, dass diese nicht zufriedenstellend sind, und die Polymere sind aus gesundheitlich bedenklichen Lösemitteln (chlorierten Kohlenwasserstoffen) zu verarbeiten.

9

Cumarin-Einheiten, die über flexible, nicht-konjugierte Gruppen an

5

쮼

5

Poly(phenylenethinylen) gebunden sind, werden von A. R. A. Palmans et al.

(Macromolecules 1999, 32, 4677) beschrieben. Hier werden die Cumarineinheiten als photochemische Sensibilisatoren verwendet, die nach Bestrahlung ihre Energie auf das Polymer übertragen. Die Fluoreszenz erfolgt dann aus dem Polymergrundgerüst. Die Verwendung dieser Polymere als Elektrolumineszenzmaterialien wird nicht vorgestellt.

Es ist allerdings nicht davon auszugehen, dass sich Polymere dieser Art für die Erzeugung von Lumineszenz aus den Cumarin-Einheiten eignen, da die Energie des Polymers niedriger liegt als die des Cumarins, so dass keine Emission aus der Cumarineinheit erfolgen kann.

ö

Gegenstand der Erfindung sind konjugierte Polymere und Dendrimere, dadurch gekennzelchnet, dass sie mindestens 1 mol%, bevorzugt mindestens 5 mol%, besonders bevorzugt mindestens 10 mol% Einhelten gemäß Formel (1) enthalten,

ຊ

Formol (1)

wobei die verwendeten Symbole und Indizes folgende Bedeutung besitzen:

- ist bei jedem Auffreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel, Selen oder einer Gruppe NR1;
- Y ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel oder Selen;
- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschleden eine geradkettige, verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxykette mit 1 bis 22 C-Atomen, in der auch ein oder mehrere nicht benachbarte C-Atome durch -C(R1)=C(R1)-, -C⊒C, -N(R1)-, -O-, -S-, -CO-O-, -O-CO-O- ersetzt sein können, wobel auch ein oder mehrere H-Atome durch Fluor ersetzt sein können, eine Aryl- oder Aryloxygruppe mit 5 bis 40 C-Atomen, bei der auch ein oder mehrere C-Atome durch O, S oder N ersetzt sein können, welche auch durch ein oder mehrere nicht-aromatische Reste R substituiert sein können, wobei auch zwei oder mehrere der Reste R miteinander ein aliphatisches oder aromatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem bilden können, oder Fluor, Chlor, Hydroxy, CN, N(R1)₂, Si(R1)₃ oder

9

ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden H, eine geradkettige, verzweigte oder cyclische Alkylkette mit 1 bis 22 C-Atomen, in der auch ein oder mehrere nicht benachbarte C-Atome durch -O-, -S-, -CO-O-, -O-CO-O- ersetzt sein können, wobei auch ein oder mehrere H-Atome durch Fluor ersetzt sein können, eine Arygruppe mit 5 bis 40 C-Atomen, bei der auch ein oder mehrere C-Atome durch O, S oder N ersetzt sein können, welche auch durch ein oder mehrere nicht-aromatische Reste R1 substituiert sein können; dabei können auch mehrere Reste R1 bzw. R1 mit welteren Resten R ein aromatisches oder aliphatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem bilden;

20

ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1, 2, 3 oder 4, mit der Maßgabe, dass m nicht 4 sein darf, wenn eine Verknüpfung zum Polymer direkt über den Carbocyclus verläuft, und mit der weiteren Maßgabe, dass m nicht 3 oder 4 sein darf, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den Carbocyclus verlaufen;

Ε

25

n ist bei jedem Auftreten gleich oder verschleden 0, 1, oder 2, mit der Maßgabe, dass n nicht 2 sein darf, wenn eine Verknüpfung zum Polymer direkt über den Heterocyclus verläuft, und mit der weiteren Maßgabe, dass n = 0 ist, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den Heterocyclus verlaufen; ausgenommen konjugierte Poly(phenylenethinylene) handelt.

റ്റ

Ŋ

Die gestrichelte Bindung in Formei (1) ebenso wie in allen weiteren Formein bedeutet die Verknüpfung im Polymer oder Dendrimer; sie soll hier keine Methylgruppe darstellen. Die Verknüpfung der Formei (1) kann entlang der Polymerhauptkette oder auch in der Polymerseitenkette erfolgen.

Auch wenn dies aus der Beschreibung hervorgeht, sei hier nochmals explizit darauf verwiesen, dass die Struktureinheiten gemäß Formel (1) unsymmetrisch substituiert sein können, d. h. dass an einer Einheit unterschiedliche Substituenten R vorhanden sein können.

Konjugierte Polymere Im Sinne dieser Erfindung sind Polymere, die in der Hauptkette hauptsächlich sp²-hybridisierte (bzw. gegebenenfalls auch sp-hybridisierte)
Kohlenstoffatome, die auch durch entsprechende Heteroatome ersetzt sein können, enthalten. Dies bedeutet im einfachsten Fall abwechselndes Vorliegen von Doppel- und Einfachbindungen in der Hauptkette, aber auch Polymere mit Einheiten wie beispielsweise meta-verknüpftes Phenylen sollen im Sinne dieser Erfindung als konjugierte Polymere gelten. Hauptsächlich meint, dass natürlich (unwillkürlich) auftretende Defekte, die zu Konjugationsunterbrechungen führen, den Begriff "konjugiertes Polymer" nicht entwerten. Des Weiteren wird in diesem Anmeldetext ebenfalls als konjugiert bezeichnet, wenn sich in der Hauptkette beispielsweise Arylamineinheiten, Arylphosphineinheiten und/oder bestimmte Heterocyclen (d. h. Konjugation über N-, O-, P- oder S-Atome) und/oder metallorganische Komplexe (d. h. Konjugation über das Metallatom) befinden. Analoges gilt für konjugierte Dendrimere.

Unter dem Begriff Dendrimer soll hier eine hochverzweigte Verbindung verstanden werden, die aus einem multifunktionellen Zentrum (core) aufgebaut ist, an das in einem regelmäßigen Aufbau verzweigte Monomere gebunden werden, so dass eine baumartige Struktur erhalten wird. Dabel können sowohl das Zentrum als auch die Monomere bellebige verzweigte Strukturen annehmen, die sowohl aus rein organischen Einheiten als auch Organometaliverbindungen oder Koordinationsverbindungen bestehen. Dendrimer soll hier allgemein so verstanden werden, wie dies beispielsweise von M. Fischer und F. Vögtle (Angew. Chem., Int. Ed. 1999, 38, 885) beschrieben ist.

റ്റ

.

Die Einheiten gemäß Formel (1) können erfindungsgemäß in die Haupt- oder in die Seltenkette des Polymers eingebaut werden. Bei Einbau in die Seltenkette besteht die Möglichkeit, dass die Einheit gemäß Formel (1) in Konjugation mit der Polymerhauptkette steht oder dass sie nicht-konjugiert zur Polymerhauptkette ist. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung steht die Einheit gemäß Formel (1) in Konjugation mit der Polymerhauptkette. Dies kann einerselts dadurch erreicht werden, dass diese Einheit in die Hauptkette des Polymers so eingebaut wird, dass dadurch die Konjugation des Polymers, wie oben beschrieben, erhalten bleibt. Andererseits kann diese Einheit auch in die Seltenkette des Polymers so verkrüpft werden, dass eine Konjugation zur Hauptkette des Polymers besteht. Dies ist beispielsweise der Fall, wenn die Verkrüpfung mit der Hauptkette nur über sp²-hybridisierte (bzw. gegebenenfalls auch über sp-hybridisierte) Kohlenstoffatome, die auch durch entsprechende Heteroatome ersetzt sein können, erfolgt. Erfolgt die Verkrüpfung jedoch durch Einheiten, wie beispielsweise einfache (Thio)Etherbrücken, Ester, Amide oder Alkylenketten, so ist die Struktureinheit gemäß Formel (1) als nicht-konjugiert zur Hauptkette definiert.

2

5

Zum besseren Verständnis der folgenden Beschreibung wird hier die Nummenerung der Cumarineinheit (= 2H-Benzo-1-pyran-2-on) aufgezeigt; die Nummerierung der Schwefel-, Selen- und Stickstoffderivate erfolgt entsprechend:

20

Der Einbau der Einheiten gemäß Formel (1) in die Hauptkette des konjugierten Polymers kann über zwei beliebige der Positionen 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 erfolgen.

Bevorzugt ist dabei, wenn die Verkrüpfung so erfolgt, dass eine gerade Anzahl C-Atome zwischen den Verkrüpfungspunkten liegt, also die Verkrüpfung über die Positionen 3 und 4, 3 und 5, 3 und 7, 4 und 6, 4 und 8, 5 und 6, 5 und 8, 6 und 7 oder 7 und 8 erfolgt.

Besonders bevorzugt ist es, wenn die Verkrüpfung über die Benzo-Einheit erfolgt, insbesondere über die Positionen 5 und 8.

ង

Die Verknüpfung der Einheiten gemäß Formel (1) in die Seitenkette des konjugierten Polymers kann über eine beliebige der Positionen 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 erfolgen.

Dabel ist es bevorzugt, wenn die Verknüpfung über die Benzo-Einheit erfolgt, also über die Position 5, 6, 7 oder 8. Besonders bevorzugt ist eine Verknüpfung über die Position

Dabel kann die Verknüpfung mit der Hauptkette über verschiedene Einheiten erfolgen. Bevorzugt ist eine Verknüpfung in Konjugation zur Hauptkette. Bevorzugte Einheiten zur Verknüpfung sind aromatische Einheiten, Di- und Triarylaminoeinheiten, Arylenvinylenoder Arylenethinyleneinheiten.

Die erfindungsgemäßen Polymere enthalten bevorzugt neben Einheiten gemäß Formel (1) noch weitere Strukturelemente und sind somit als Copolymere zu bezeichnen. Die weiteren Comonomere sind zwar notwendig zur Synthese der erfindungsgemäßen Copolymere; sie sind allerdings nicht selbst Gegenstand der vorliegenden Erfindung und sind somit durch Zitat zu beschreiben. Hier sei vor allem auch auf die relativ umfangreichen Auflistungen in WO 02/077060, in der nicht offen gelegten Anmeldeschrift DE 10337346.2 und die darin aufgeführten Zitate verwiesen. Diese weiteren Struktureinheiten können beispielsweise aus den im Folgenden beschriebenen Klassen stammen:

5

ജ

<u>∘</u>

sind auch Spirobifluoren-Derivate (z. B. EP 0707020, EP 0894107, WO 03/020790) eine Bevorzugt sind dabel substituierte oder unsubstituierte aromatische Strukturen, die 6 bis VO 99/54385, WO 00/22027, WO 00/22026, WO 00/46321) in Betracht. Des Weiteren Möglichkeit. Auch Polymere, die eine Kombination der beiden erstgenannfen Monomer-Einheiten dieser Gruppe sind Einheiten, die aromatische, carbocyclische Strukturen mit der nicht offen gelegten Anmeldung DE 10337346.2 sind Dihydrophenanthren-Derivate Einheiten enthalten, wie in WO 02/077060 offenbart, wurden bereits vorgeschlagen. In baschrieben. Es sind aber auch andere Strukturelemente möglich, die die Morphologie, Phenanthrenylen-, 4,4'-Biphenylylen-, 4,4"-Terphenylylen-, 4,4'-Bi-1,1'-naphthylylen-, i,4-Phenylen-, 1,4-Naphthylen-, 1,4- oder 9,10-Anthrylen-, 1,6- oder 2,7- oder 4,9-6 bis 40 C-Atomen beinhalten. Hier kommen, Fluoren-Derivate (z. B. EP 0842208, aber auch die Emissionsfarbe der resultierenden Polymere beeinflussen können. 40 C-Atome aufweisen oder auch Stilben- oder Bisstyrylarylenderivate, wie z. B. Pyrenylen-, Tetrahydropyrenylen-, 3,9- oder 3,10-Perylenylen-, 2,7- oder 3,6-Gruppe 1: Comonomere, welche das Polymer-Grundgerüst darstellen: 4,4'-Stilbenyl- oder 4,4"-Bisstyrylarylenderivaten

22

2

.

8

Bevorzugte Einheiten für das Polymergrundgerüst sind Spirobifluorene, Fluorene und

Dihydrophenanthrene.

Gruppe 2: Comonomere, welche die Lochinjektions- und/oder -transporteigenschaften der Polymere erhöhen:

Dies sind im Allgemeinen aromatische Amine oder elektronenreiche Heterocyclen, wie beispielsweise substituierte oder unsubstituierte Triarylamine, Benzidine, Tetraarylen-para-phenylendiamine, Phenothiazine, Phenoxazine, Dihydrophenazine, Thianthrene, Dibenzo-p-dioxine, Phenoxathiine, Carbazole, Azulene, Thiophene, Pyrrole, Furane und weitere O, S oder N-haltige Heterocyclen mit hoch liegendem HOMO (HOMO = höchst liegendes besetztes Molekülorbital). Es kommen hier aber auch Triarylphosphine in Frage, wie in der nicht offen gelegten Anmeldung EP 03018832.0 beschrieben.

9

Gruppe 3: Comonomere, welche die Elektroneninjektions- und/oder -transporteigenschaften der Polymere deutlich erhöhen:

5

Dies sind im Aligemeinen elektronenarme Aromaten oder Heterocyclen, wie beispielsweise substituierte oder unsubstitulerte Pyridine, Pyrimidine, Pyridazine, Pyrazine, Anthracene, Oxadiazole, Chinoline, Chinoxaline oder Phenazine, aber auch Verbindungen wie Triarylborane und weltere O, S oder N-haitige Heterocyclen mit niedrig liegendem LUMO (LUMO = niedrigstes unbesetztes Molekülorbital).

Gruppe 4: Comonomere, die Kombinationen von Einzeleinheiten der Gruppe 2 und Gruppe 3 aufweisen:

2

Es kann auch bevorzugt sein, wenn in den erfindungsgemäßen Polymeren Einheiten enthalten sind, in denen Strukturen, welche die Lochmobilität und welche die Elektronenmobilität erhöhen, direkt aneinander gebunden sind. Allerdings verschleben einige dieser Einheiten die Emissionsfarbe ins Gelbe oder Rote; ihre Verwendung drängt sich also nicht unbedingt auf für die Erzeugung blauer oder grüner Emission aus den Cumarineinheiten.

22

Dabel ist es auch zulässig, wenn gleichzeitig mehr als eine Struktureinheit aus einer der Gruppen 1-4 vorliegt.

8

σ

Das Polymer kann weiterhin ebenfalls in die Haupt- oder Seltenkette gebundene Metallkomplexe enthalten, die im Allgemeinen aus einem oder mehreren Liganden und einem oder mehreren Metallzentren aufgebaut sind.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Polymere, die gleichzeitig neben Struktureinheiten gemäß Formel (1) zusätzlich noch ein oder mehrere Einheiten ausgewählt aus den Gruppen 1 bis 4 enthalten.

Bevorzugt sind dabei erfindungsgemäße Polymere, die neben Einheiten gemäß Formel (1) noch Einheiten aus der Gruppe 1 enthalten, besonders bevorzugt mindestens 50 mol% dieser Einheiten.

9

Ebenfalls bevorzugt ist es, wenn die erfindungsgemäßen Polymere Einheiten enthalten, die den Ladungstransport oder die Ladungsinjektion verbessern, also Einheiten aus Gruppe 2 und/oder 3; besonders bevorzugt ist ein Anteil von 2 – 30 mol% dieser Einheiten; ganz besonders bevorzugt ist ein Anteil von 10 – 20 mol% dieser Einheiten. Besonders bevorzugt ist es weiterhin, wenn die erfindungsgemäßen Polymere Einheiten aus Gruppe 2 und/oder 3 enthalten, insbesondere mindestens 50 mol% Einheiten aus Gruppe 1 und 2 – 30 mol% Einheiten aus Gruppe 2 und/oder 3.

2

Welterhin bevorzugt ist ein Anteil von 5 – 45 mol% Einhelten gemäß Formel (1). Besonders bevorzugt ist ein Anteil von 10 – 30 mol% Einheiten gemäß Formel (1).

ຂ

Die erfindungsgemäßen Polymere welsen in der Regel 10 bis 10000, bevorzugt 20 bis 5000, besonders bevorzugt 50 bis 2000 Wiederholeinheiten auf. Entsprechende Dendrimere können auch weniger Wiederholeinheiten aufweisen.

Dendrimere Konnen auch weniger Wiederholeinheiten aurweisen.

22

Die nötige Löslichkeit der Polymere wird v. a. durch die Substituenten an den verschiedenen Wiederholeinheiten gewährleistet, sowohl den Substituenten R und R1 an Einheiten gemäß Formel (1), wie auch durch Substituenten an den anderen Wiederholeinheiten.

9

Bevorzugt sind weiterhin erfindungsgemäße Polymere, bei denen für Einhelten gemäß Formel (1) gilt:

٠

9

- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschleden Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppe NR1;
- Y ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff oder Schwefel;
- m ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1, 2 oder 3, mit der Maßgabe, dass m nicht 3 sein darf, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den Carbocyclus verlaufen;

dle welteren Symbole und Indizes sind wie oben unter Formel (1) definiert.

Besonders bevorzugt sind welterhin erfindungsgemäße Polymere, bei denen für

Einheiten gemäß Formel (I) gilt:

5

X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff oder eine Gruppe NR1:

Y ist bei Jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff;

n ist bei jedem Auftreten glelch oder verschieden 0, 1 oder 2;

ist bei Jedem Auftreten gleich oder verschieden 0 oder 1;

ñ

die weiteren Symbole sind wie oben unter Formel (1) definiert.

Ganz besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Polymere, bei denen für Einheiten gemäß Formel (I) gilt:

20 X ist bei jedem Auftreten Sauerstoff;

r ist bei jedem Auftreten Sauerstoff;

ist bel jedem Auftreten gleich oder verschieden 0 oder 1;

ist bei Jedem Auftreten gleich oder verschieden 0 oder 1;

die weiteren Symbole sind wie oben unter Formel (1) definiert.

22

Beispiele für bevorzugte Strukturen gemäß Formel (1) zum Einbau in die

Polymerhauptkette sind Strukturen gemäß Formel (2) bis (16), solche zum Einbau in die Polymerseitenkette sind Strukturen gemäß Formel (17) bis (26), wobel die Verknüpfung im Polymer jewells durch die gestrichelten Bindungen angedeutet wird, und die Strukturen jeweils mit R substituiert oder unsubstituiert sein können. Es ist auch möglich, dass die Strukturen gemäß Formel (1) dimere (oder auch oligomere) Strukturen sind, die

R

Strukturen jeweils mit R substituiert oder unsubstituiert sein können. Es ist auch möglich, dass die Strukturen gemäß Formel (1) dimere (oder auch oligomere) Strukturen sind, die also zwei oder mehr solcher Einheiten aneinander gebunden enthalten. Beispiele für solche Strukturen sind Strukturen gemäß Formel (27) bis (28).

Formel (7)

Formel (13)

Formel (12)

Formei (1) oder Copolymere. Erfindungsgemäße Copolymere können dabei neben einer Die erfindungsgemäßen Polymere sind entweder Homopolymere aus Einhelten gernäß potentiell eine oder mehrere weitere Strukturen aus den oben aufgeführten Gruppen 1 oder mehreren Strukturen gemäß Formel (1), bzw. gemäß den Formeln (2) bis (28), bis 4 besitzen.

Die erfindungsgemäßen Copolymere können statistische, alternierende oder blockartige Strukturen aufweisen oder auch mehrere dieser Strukturen abwechselnd besitzen. Wie Copolymere mit blockartigen Strukturen erhalten werden können und welche weiteren Strukturelemente dafür besonders bevorzugt sind, ist belspielsweise ausführlich in der nicht offen gelegten Anmeldung DE 10337077.3 beschrieben. Diese ist via Zitat Bestandtell der vorliegenden Anmeldung. Ebenso sei an dieser Stelle nochmals hervorgehoben, dass das Polymer auch dendritische Strukturen haben kann.

Es kann auch bevorzugt sein, wenn ein deutilich geringerer Anteil als 1 mol% Struktureinheiten gemäß Formel (1) verwendet wird. So können 0,01 bis 1 mol% solcher Einheiten zum Beispiel als grün emittierende Einheiten für die Synthese weiß emittlerender Copolymere verwendet werden. Hierfür wird im Allgemeinen ein sehr geringer Anteil grün emittierender Einheiten benätigt wird, wie in der nicht offen gelegten Anmeldung DE 10343606.5 (Weiße Copolymere) beschrieben. Ohne an eine bestimmte Theorie gebunden sein zu wollen, kann dieser Effekt kleinster Anteile als eine Art von Dotierung interpretiert werden. Gegenstand der Erfindung ist also auch die Verwendung von Struktureinheiten gemäß Formel (1) für die Synthese weiß emittierender

Ebenso können Struktureinheiten gemäß Formel (1) als grün (oder auch blau) emittlerende Comonomere für die Synthese rot emittierender Polymere verwendet werden. Welterer Gegenstand der Erfindung ist also die Verwendung von Struktureinheiten gemäß Formel (1) für die Synthese rot emittierender Polymere.

5

Copolymere.

0

Die erfindungsgemäßen Polymere werden nun in der Regel durch Polymerisation von einer oder mehreren Monomersorten hergestellt, von denen mindestens ein Monomer durch die Formel (1) beschrieben ist. Entsprechende Polymerisationsreaktionen gibt es prinzipiell viele. Es haben sich hier jedoch einige Typen besonders bewährt, die alle zu

C-C-Verknüpfungen führen: (A) Polymerisation gemäß SUZUKI;

Ö

- (B) Polymerisation gemäß YAMAMOTO;

(C) Polymerisation gemäß STILLE;
Wie die Polymerisation nach diesen Methoden durchgeführt werden kann und wie die Polymere dann vom Reaktionsmedium abgetrennt und aufgereinigt werden können, ist beispielsweise im Detail in der nicht offen gelegten Anmeldeschrift DE 10249723.0

22

52

Zur Synthese der Polymere werden die entsprechenden Monomere benötigt.

8

beschrieben.

Für die Synthese von Einheiten aus Gruppe 1 bis 4 sei an dieser Stelle nur auf die nicht offen gelegte Anmeldung DE 10337346.2 verwiesen. Diese und die darin zitierte Literatur ist via Zitat Bestandteil der vorliegenden Anmeldung.

<u>.</u>

Monomere, die in erfindungsgemäßen Polymeren zu Struktureinheiten gemäß Formiel (1) führen, sind Cumarine und entsprechende Schwefel-, Selen- und Stickstoffderivate, die an geeigneten Positionen geeignet substifuiert sind und geeignete Funktionalitäten aufweisen, die es erlauben, diese Monomereinheit in das Polymer einzubauen.

In der Literatur ist die Synthese verschiedener Mono- und Dibromcumarine und deren Derivate beschrieben, die direkt als Monomere für die Polymerisation eingesetzt bzw. durch Folgereaktionen welter funktionalisiert werden können (z. B. Heterocycles 2003, 59, 217; Indian J. Chem., Sec. B 1999, 38B, 1242; Bloorganicheskaya Khimiya 1988, 14, 236; Ind. J. Chem., Sec. B 1982, 21B, 767; Chem. Phar. Bull. 1996, 44, 1986; Phosphorus, Sulfur and Silicon 2003, 178, 501; Ind. J. Chem., Sec. B 2000, 39B, 62; Can. J. Chem. 1982, 60, 1092; Chem. Phar. Bull. 1994, 42, 2170; Tetrahedron Lett. 2001, 42, 4849; Synlett 2002, 2059).

9

Synthesemöglichkeiten würde den Umfang dieser Anmeldung sprengen. Der Fachmann Jieser Synthese im weitesten Sinne erfolgen. Dafür wird ein (gegebenfalls substituierfer) gemäß J. Kumanotani et al., J. Soc. Org. Synthet. Chem. 1953, 11, 388). In Variationen /ariationen eine Vielfalt nicht-halogenierter, monohalogenierter und dihalogenierter oder Der Aufbau des Cumarin-Grundgerüstes kann durch die Perkin-Reaktion (W. H. Perkin, 2003050106). Eine weltere Möglichkeit ist die Reaktion von Phenolen mit β-Ketoestern Auch entsprechende Thio- und Selenocumarine (z. B. A. Ruwet, M. Renson, Bull. Soc. unter sauren Bedingungen (z. B. gemäß HU 46315). Eine vollständige Aufilstung aller Lleblgs Ann. Chem. 1868, 147, 229; J. Chem. Soc. 1868, 21, 53) oder Abwandlungen der organischen Synthese kann aus den aufgelisteten Synthesewegen durch leichte Chim. Belg. 1968, 77, 465) sind bekannt, die ebenso funktionalisiert werden können. Salicylaldehyd umgesetzt mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (z. B. wird beisplelsweise Salicylaldehyd unter sauren Bedingungen umgesetzt mit /erbindungen mit aktivierter Methylengruppe, z. B. Nitrilen (z. B. gemäß WO Entsprechend können die Stickstoffderivate synthetisiert werden. oligohalogenierter Cumarine aufbauen.

2

뚠

Es werden generell zwei Synthesestrategien unterschieden: Bei der einen wird das vollständig aufgebaute Cumarin-Grundgerüst bromiert. Bei der anderen enthalten bereits die Edukte die Bromfunktionalität während des Aufbaus des Cumarin-Grundgerüsts. Je nach Zielverbindung kann die eine oder andere Syntheseroute bevorzugt sein.

ន្ត

Geeignete Bromierungsagenzien zur Synthese bromierter Cumarinderivate gibt es prinzipiell viele. So kommen beispielsweise Bromierungsagenzien in Frage, wie sie in WO 02/068435 aufgeführt sind. So kann beispielsweise durch Bromierung geeignet substitulerter Cumarine ein Bromderivat erzeugt werden, das entweder direkt als Monomer in der Polymerisation eingesetzt werden kann oder durch Methoden, die dem Fachmann geläufig sind, beispielsweise in Boronsäurederivate oder Stannane umgesetzt werden kann, die dann ebenfalls in der Polymerisation eingesetzt werden können. Bei der Bromierung zeigen sich allerdings Schwierigkeiten dadurch, dass das Proton in α-Stellung der ungesättigten Carbonylverbindung (Position 3 des Cumarins) ebenfalls durch Brom substituiert werden kann, insbesondere, wenn in Position 7 des Cumarins ein elektronenschiebender Substituent, wie beispielsweise eine Hydroxy-, Alkoxy- oder Amlnogruppe, vorhanden sind. Dieser Bromsubstituent in Position 3 muss also nach der Bromierung wieder selektiv debromiert werden, beispielsweise durch Umsetzung mit einem Reduktionsmittel.

9

ñ

In der Literatur ist die Debromierung mit N.N-Dimethylanilin beschrieben (S. R. Ghantwal et al., Ind. J. Chem. 1999, 38B, 1242). Aligemein kommen hierfür Reduktionsmittel in Frage, deren Redoxpotential (gegen die Normalwasserstoffelektrode) in einem Bereich von –4,5 V bis 0,2 V liegt. Bevorzugt sind hierbei Metalle, deren Redoxpotential in diesem Bereich liegt, wie beispielsweise Eisen, Mangan, Nickel, Zink oder Zinn. Besonders bevorzugt ist Zink.

2

Monomere, die im Polymer zu Einheiten gemäß Formel (20) führen, sind neu und daḥer ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Weiterer Gegenstand der Erfindung sind bifunktionelle monomere Verbindungen gemäß Formel (29),

22

Formel (29)

16
wobel Y, R, R1 und n dieselbe Bedeutung haben, wie unter Formel (1) beschrieben, und die anderen Symbole und Indizes folgende Bedeutung haben:

X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel oder Selen;

ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden einem aromatischen oder

Ąζ

heteroaromatischen Ringsystem mit 2 bis 40 C-Atomen, welches durch R1 substituiert oder unsubstituiert sein kann, oder eine durch R1 substituierte oder unsubstituierte Stilbenyl-, Bisstilbenyl- oder Tolanyleinheit; die möglichen Substituenten R1 können dabei potentiell an jeder freien Position sitzen; dabei können mehrere Substituenten R1 miteinander oder mit weiteren Substituenten R ein aliphatisches oder aromatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem

9

- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden eine funktionelle Gruppe, die unter Bedingungen der C-C-Verknüpfungen copolymerisiert, bevorzugt Ci, Br, I, O-Tosylat, O-Triffat, O-SO₂R1, B(OR1)₂ oder Sn(R1)₃;
- p ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1, 2 oder 3, bevorzugt 0 oder
 1, besonders bevorzugt 0.

5

Die C-C-Verknüpfungen sind dabel bevorzugt ausgewählt aus den Gruppen der SUZUKI-Kupplung, der YAMAMOTO-Kupplung und der STILLE-Kupplung.

2

Die erfindungsgemäßen Polymere weisen gegenüber den in WO 03/020790 (Spiro mit Farbe) beschriebenen Poly-Spirobifluorenen, den in WO 02/077060 beschriebenen Polyfluorenen und den in DE 10337346.2 (DHP-Polymere) beschriebenen PolyDihydrophenanthrenen, die keine Einheiten gemäß Formel (1) enthalten und die hier als nächstliegender Stand der Technik genannt werden, folgende Vortelle auf:

(1) Die erfindungsgemäßen Polymere zeigen eine höhere Photostabilität im Vergleich zu Polymeren gemäß Stand der Technik. Dies ist von entscheidender Bedeutung für die Anwendung dieser Polymere, da sie sich weder durch die durch Elektrolurnineszenz freigesetzte Strahlung, noch durch von außen einfallende Strahlung zersetzen dürfen. Diese Eigenschaft ist bei Polymeren gemäß Stand der Technik noch

22

2) Die erfindungsgemäßen Polymere weisen (bei ansonsten gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung) vergleichbare oder h\u00e4here Leuchtefftzienzen in der Anwendung auf. Dies ist von enormer Bedeutung, da somit entweder gleiche Heiligkeit bei

mangelhaft.

റ്റ

Applikationen (Displays für Handys, Pager, PDA etc.), die auf Batterien und Akkus geringerem Energleverbrauch erzielt werden kann, was vor allem bel mobilen angewiesen sind, sehr wichtig ist. Umgekehrt erhält man bei gleichem Energieverbrauch höhere Helligkeiten, was beispielsweise für Beleuchtungsanwendungen interessant sein kann. Des Weiteren hat sich überraschend gezeigt, dass, wiederum im direkten Vergleich. die erfindungsgemäßen Polymere vergleichbare oder höhere operative Lebensdauern aufwelsen.

verwenden. Diese können beispielsweise die elektronischen Eigenschaften verbessern oder selber emittieren. Solche Blends sind daher auch Bestandteil der vorliegenden Reinsubstanz, sondern als Mischung (Blend) zusammen mit weiteren beliebigen polymeren, oligomeren, dendritischen oder niedermolekularen Substanzen zu Es kann außerdem bevorzugt sein, das erfindungsgemäße Polymer nicht als

. .

5

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin Lösungen und Formulierungen aus einem oder Diese Lösungen können verwendet werden, um dünne Polymerschichten herzustellen, Lösungsmitteln. Wie Polymerlösungen hergestellt werden können, ist beispielsweise zum Beispiel durch Flächenbeschichtungsverfahren (z. B. Spin-coating) oder durch mehreren erfindungsgemäßen Polymeren oder Blends in einem oder mehreren beschrieben in WO 02/072714, WO 03/019694 und der darin zitlerten Literatur. Druckverfahren (z. B. InkJet Printing)

2

2

hergestellt werden können, wird als allgemeines Verfahren ausführlich in DE 10304819.7 Wie oben beschrieben, eignen sich die erfindungsgemäßen Polymere ganz besonders Die erfindungsgemäßen Polymere können in PLEDs verwendet werden. Wie PLEDs als Elektrolumineszenzmateriallen in derart hergesteliten PLEDs oder Displays. beschrieben, das entsprechend für den Einzelfall anzupassen ist.

22

aktive Schicht in einer PLED Verwendung finden können. Aktive Schicht bedeutet, dass (lichternittierende Schicht) und/oder dass sle die Injektion und/oder den Transport der Als Elektrolumineszenzmaterialien im Sinne der Erfindung gelten Materialien, die als die Schicht befähigt ist, bei Anlegen eines elektrischen Feldes Licht abzustrahlen

۾ ج

8

positiven und/oder negativen Ladungen verbessert (Ladungsinjektions- oder Ladungstransportschicht). Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung eines erfindungsgemäßen Polymers oder Blends in einer PLED, insbesondere als Elektrolumineszenzmaterial.

aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten ein oder mehrere arfindungsgemäße Polymere enthält. Die aktive Schicht kann belspielsweise eine Segenstand der Erfindung ist somit ebenfalls eine PLED mit einer oder mehreren ichtemittlerende Schicht und/oder eine Transportschicht und/oder eine

Ladungsinjektionsschicht seln.

5

5

m vorliegenden Anmeldetext und auch in den im Weiteren folgenden Beispielen wird auf Die Verwendung erfindungsgemäßer Polymere in den entsprechenden Vorrichtungen ist tür den Fachmann ohne weiteres erfinderisches Zutun möglich, die erfindungsgemäßen Devices (Vorrichtungen) zu benutzen, z. B. in organischen Feld-Effekt-Transistoren (Oentsprechende Displays abgezielt. Trotz dieser Beschränkung der Beschreibung ist es die Verwendung erfindungsgemäßer Polymere oder Blends in Bezug auf PLEDs und Polymere als Halbleiter auch für weltere Verwendungen in anderen elektronischen Dünnfilmtransistoren (O-TFTs), in organischen Solarzellen (O-SCs) oder auch in organischen Laserdioden (O-Laser), um nur einige Anwendungen zu nennen. FETs), in organischen integrierten Schaltungen (O-ICs), in organischen sbenfalls ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

konjugierte Polymere ohne welteres erfinderisches Zutun auf konjuglerte Dendrimere zu Ebenso ist es für den Fachmann ein Leichtes, die oben gemachten Beschreibungen für übertragen. Solche konjugierten Dendrimere sind also auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

22

Beispiele: റ്റ

Beispiel 1: Synthese von erfindungsgemäßem, Diarylamin-substitulertem Cumarin-Monomer CUM1

a) 2-(3-Bromphenoxy)tetrahydropyran

wurde eine Lösung aus 74,66 g (431,6 mmol) 3-Bromphenol in 1500 mL Dichlormethan gerührt und anschließend mit 300 ml. 1 N NaOH versetzt. Die organische Phase wurde unter schnellem Rühren getropft. Die Mischung wurde über Nacht bei Raumtemperatur eine Produkt erhielt man durch Umkristallisation aus Hexan. Die Ausbeute – bei einer abgetrennt, über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Zu 43,4 mL (474,8 mmol) 3,4-Dihydropyran und 15 Tropfen konzentrierter Salzsäure Reinheit von 96 % nach HPLC - betrug 104 g (94 % d. Th.).

3,3 Hz, 1H), 6,98 (dd, ²J = 7,3 Hz, ³J = 1,6 Hz, 1H), 7,11 (d, J = 1,6 Hz, 1H), 7,13 (d, J = H-NMR (CDC)3, 500 MHz); 1,52-2,15 (m, 6H), 3,56 (m, 1H), 3,88 (m, 1H), 5,41 (t, J = 7,3 Hz, 1H), 7,23 (d, J = 1,6 Hz, 1H).

2

b) N,N-Diphenyl-[N-3-(tetrahydropyran-2-yloxy)phenyl]amin

5

Bromphenoxy)tetrahydropyran in 1000 mL Toluol wurde 1 h mit Nz gesättigt. Dann wurde die Lösung zuerst mit 1,35 g (6,67 mmol) P(tBu) $_3$, dann mit 0,748 g (3,3 mmol) Pd(OAc) $_2$ Eine entgaste Lösung von 56,2 g (332 mmol) Diphenylamin und 100 g (365 mmol) 2-(3-Jmkristallisation aus Hexan. Die Ausbeute – bei einer Reinheit von 91,3 % nach HPLC organische Phase wurde mit 4 x 100 mL H₂O gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und versetzt und anschließend 3,8 g (50,4 mmol) NaOtBu als Feststoff zugegeben. Die Raumtemperatur wurden vorsichtig 5 g NaCN und 300 mL Wasser zugesetzt. Die die Lösungsmittel in Vakuum entfernt. Das reine Produkt erhielt man durch Reaktionsmischung wurde 5 h unter Rückfluss erhitzt. Nach Abkühlen auf betrug 100 g (80 % d. Th.).

2

3,3 Hz, 1H), 6,68 (m, 1H), 6,71 (m, 1H), 6,76 (d, J = 2,3 Hz, 1H), 7,00 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 7,09 (d, J = 8,3 Hz, 4H), 7,13 (f, J = 8,3 Hz, 1H), 7,23 (dd, $^2J = 8,3$ Hz, $^3J = 7,3$ Hz, 4H). 'H-NMR (CDCIs, 500 MHz): 1,52-2,15 (m, 6H), 3,56 (m, 1H), 3,88 (m, 1H), 5,41 (t, J =

23

22

c) 3-(N,N-Diphenylamino)phenol

2



-ösungsmittel in Vakuum entfernt. Das reine Produkt erhielt man durch Umkristallisation nL Wasser versetzt, die organische Phase abgetrennt, über MgSO4 getrocknet und die 87 g (251 mmol) Diphenyl-[N-3-(tetrahydropyran-2-yloxy)phenyl]amin wurden in 500 mL o-Toluolsulfonsäure zugegeben und über Nacht gerührt. Die Mischung wurde mit 100 aus Hexan/MeOH (3:1). Die Ausbeute – bei einer Reinheit von 95,4 % nach HPLC – MeOH vorgelegt und auf 50 °C erhitzt. Unter Rühren wurden 9,4 g (50 mmol)

IH), 7,00 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 7,06 (t, J = 8,3 Hz, 1H), 7,34 (d, J = 8,3 Hz, 4H), 7,22 (dd, H-NMR (CDCl₃, 500 MHz): 4,9 (s, 1H), 6,43 (m, 1H), 6,50 (t, J = 7,3 Hz, 1H), 6,61 (m, J = 8,3 Hz, 3J = 7,3 Hz, 4H)

betrug 59 g (90 % d. Th.).

2

d) 7-(N,N-Diphenylamino)-4-methylcumarin

5

vurden 77,3 g (584 mmol) wasserfreies Aluminiumtrichlorid portionsweise zugegeben Eine Mischung aus 73 g (292 mmol) 3-(N,N-Diphenylamino)phenol, 38 g (292 mmol) Acetessigsäureethylester und 350 mL Nitrobenzol wurde auf 100 °C erhitzt. Dazu und 3 h auf 130 °C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde abgekühlt und bei

arhielt man durch Umkristallisation aus Ethylacetat. Die Ausbeute – bei einer Reinheit Raumtemperatur mit 75 mL halbkonzentrierter Salzsäure versetzt. Das reine Produkt on 97 % nach HPLC - betrug 59 g (54 %).

2

H-NMR (CDCIs, 500 MHz): 2,38 (s, 3H), 6,08 (s, 1H), 6,83 (d, J = 2,3 Hz 1H), 6,88 (dd, ²J = 8,7 Hz, ³J = 2,3 Hz, 1H), 7,15 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 7,16 (d, J = 9,0 Hz, 4H), 7,35 (m,

e) 7-[N,N-Bis(4-bromphenyl)amino]-3-brom-4-methylcumarin

2,4 g (7,47 mmol) 7-(N,N-Diphenylamino)-4-methylcumarin in 35 mL CHCl₃ wurden auf 0 °C gekühlt, unter Lichtausschluss portionswelse mit 3,9 g (22,2 mmol) NBS versetzt und über Nacht bel Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde die Mischung mit 40 mL Na₂SO₃-Lösung versetzt. Die Phasen wurden getrennt, die organische Phase über MgSO₄ getrocknet und die Lösungsmittel in Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde durch Umkristallisation aus Ethylacetat aufgereinigt. Die Ausbeute – bei einer Reinheit von 98 % nach HPLC – betrug 3 g (90 % d. Th.).

¹H-NMR (CDCIs, 500 MHz): 2,58 (s, 3H), 6,84 (d, J = 2,3 Hz, 1H), 6,90 (dd, $^2J = 9.0$ Hz, $^3J = 2$,3 Hz, 1H), 7,01 (d, J = 9.0 Hz, 4H), 7,44 (d, J = 9.0 Hz, 1H), 7,46 (d, J = 9.0 Hz, 4H).

9

f) 7-[N,N-Bis(4-bromphenyl)amino]-4-methylcumarin (Monomer CUM1)

ñ

Eine Mischung aus 16 g (250 mmol) Zinkstaub und 100 mL Eisessig wurde mit 12 g (37,3 mmol) 7-[N,N-Bis(4-bromphenyl)amino]-3-brom-4-methylcumarin versetzt. Die Rektionsmischung wurde 3 Tage bei 80 °C gerührt. Anschließend wurde das Gemisch mit 250 mL Wasser gewaschen, der Rückstand abfiltriert und das Produkt aus Aceton/Hexan (1:2) umkristallisiert. Die Ausbeute – bei einer Reinheit von 99,8 % nach HPLC – betrug 4,6 g (80 % d. Th.).

2

¹H-NMR (CDCIs, 500 MHz): 2,58 (s, 3H), 6,12 (s, 1H), 6,85 (d, J = 2,3 Hz, 1H), 6,88 (dd, $^2J = 9,0$ Hz, $^3J = 2,3$ Hz, 1H), 7,01 (d, J = 9,0 Hz, 4H), 7,40 (d, J = 9,0 Hz, 1H), 7,55 (d, J = 9,0 Hz, 4H).

Belspiel 2: Synthese weiterer Comonomere

55

Die Strukturen der weiteren Monomere (M) für erfindungsgemäße Polymere und Vergleichspolymere sind im Folgenden abgebildet. Die Synthese der Monomere M ist in WO 03/020790, in DE 10337346.2 und der darin zitterten Literatur niedergelegt.

Beisplel 3: Synthese der Polymere

Die Polymere wurden durch SUZUKI-Kupplung gemäß WO 03/048225 bzw. durch YAMAMOTO-Kupplung gemäß DE 10241814.4 synthetisiert. Die Zusammensetzung der synthetisierten Polymere P1 und P2 ist in Beispiel 4 und 5 zusammengefasst.

2

Beispiel 4: Polymer P1 und Vergieichspolymer V1

Das Polymer P1 wurde gemäß Beispiel 3 synthetisiert und enthält 50 mol% Monomer M1, 30 mol% Monomer M2, 10 mol% Monomer M3 und 10 mol% Monomer CUM1. Ebenso wurde ein Vergleichspolymer V1 synthetisiert (in Beispiel 7 als Standard bezeichnet), das statt Monomer CUM1 10 mol% Monomer M4 enthält.

5

Beispiel 5: Polymer P2

2

Das Polymer P2 wurde gemäß Belspiel 3 synthetislert und enthält 50 mol% Monomer M1, 40 mol% Monomer M2 und 10 mol% Monomer CUM1.

Beispiel 6: Herstellung der PLEDs

eweils Zweischichtsysteme, d. h. Substrat//ITO//PEDOT///Polymer//Kathode. PEDOT ist Die Polymere wurden auch für einen Einsatz in PLEDs untersucht. Die PLEDs waren ein Polythiophen-Derivat (Baytron P, von H. C. Stark, Goslar). Als Kathode wurde in allen Fällen Ba/Ag (beide von Aldrich) verwendet. Wie PLEDs dargestellt werden connen, ist bereits in DE 10249723.0 und der darin zitierten Literatur ausführlich

Beispiel 7: Vergleich der Photostabilität

9

rusammen mit dem Vergleichspolymer V1 ("Standard") gemäß dem bisherigen Stand Absorptionsmaximum belichtet, während die Photolumineszenz im Maximum über die Absorptionsspektrum und ein Photolumineszenzspektrum gemessen, dann wurde der Zeit detektiert wurde. Der Probenraum wurde dabei mit Stickstoff gespült, um etwaige on Luftsauerstoff verursachte Effekte auszuschließen. Um die Polymere miteinander /ergleichen zu können, wurde die detektlerte Photolumineszenz auf 1 normiert. Nach Die Photostabillät der Polymere P1 und P2 wurde in einem Fluoreszenzspektrometer angelehnten Konfiguration präparlert, nämlich auf ITO, dem typischen transparenten diesem so genannten TimeScan wurde nochmals ein Photolumineszenzspektrum verschoben haben könnten. In allen 3 untersuchten Fällen wurde keine relevante aufgebrachten Polymerfilms betrug 80 nm. Zunächst wurde von jedem Film ein ter Technik untersucht. Die Proben wurden in einer an das tatsächliche Device ilm im Fluoreszenzspektrometer 30 min. bei konstanter Spaltbreite (5 nm) im gemessen, um auszuschließen, daß sich während der Messung die Spektren Anodenmaterial (Schichtdicke 150 nm), und 80 nm PEDOT. Die Dicke des Verschiebung des Emissionsmaximums beobachtet.

5

2

Polymer P1 zeigt trotz intensiver Bestrahlung nach einer halben Stunde noch 75 % der Photolumineszenz abstrahlt, sind die Polymere P1 und P2 deutlich stabiler. Vor allem ursprünglichen Lumineszenz. Aber auch P2 ist im Vergleich zum Stand der Technik (Standard gemäß bisherigem Stand der Technik). Während der Vergleichsstandard Abbildung 1 zeigt die Ergebnisse des TimeScans für die Polymere P1, P2 und V1 deutlich stabiler. Monomereinheiten gemäß Beisplel 1 sind daher geeignet, die schon nach weniger als 30 min. nur noch die Hälfte der ursprünglichen

8

52

Photostabilität und damit die Lebensdauer blauer konjugierter Polymere deutlich zu 24

erhähen.

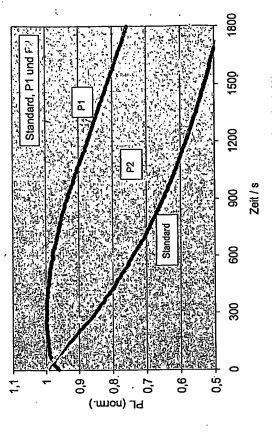


Abbildung 1: TimeScans der Polymere P1 und P2 sowie des Standards V1.

Patentansprüche

 Konjugierte Polymere und Dendrimere, dadurch gekennzelchnet; dass sie mindestens 1 mol% Einheiten gemäß Formel (1) enthalten,

(1)

wobei die verwendeten Symbole und Indizes folgende Bedeutung besitzen:

- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel, Selen oder eine Gruppe NR1;
- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel oder Selen;

5

ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden eine geradkettige, verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxykette mit 1 bis 22 C-Atomen, in der auch ein oder mehrere nicht benachbarte C-Atome durch -C(R1)=C(R1)-, -C=C-, -N(R1)-, -O-, -S-, -CO-O-, -O-CO-O- ersetzt sein können, wobei auch ein oder mehrere H-Atome durch Fluor ersetzt sein können, eine Aryl- oder Aryloxygruppe mit 5 bis 40 C-Atomen, bei der auch ein oder mehrere C-Atome durch O, S oder N ersetzt sein können, welche auch durch ein oder mehrere nicht-aromatische Reste R substituiert sein können, wobei auch zwei oder mehrere der Reste R mitelnander ein aliphatisches oder aromatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem bilden können, oder Fluor, Chlor, Hydroxy, CN, N(R1)z, Si(R1)₃ oder B(R1)₂:

ន

2

Ist bei jedem Auftreten gleich oder verschleden H, eine geradkettige, verzweigte oder cyclische Alkylkette mit 1 bis 22 C-Atomen, in der auch ein oder mehrere nicht benachbarte C-Atome durch O, S, -CO-O-, O-CO-O ersetzt sein können, wobel auch ein oder mehrere H-Atome durch Fluor ersetzt sein können, eine Arylgruppe mit 5 bis 40 C-Atomen, bei der auch ein oder mehrere C-Atome durch O, S oder N ersetzt sein können, welche auch durch ein oder mehrere nicht-aromatische Reste R1 substituiert sein können; dabei können auch mehrere Reste R1 bzw. R1 mit weiteren Resten R ein aromatisches oder aliphatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem

22

8

റ്റ

28

Ε

C03039

Ist bei jedem Auftreten gleich oder verschleden 0, 1, 2, 3 oder 4, mit der Maßgabe, dass m nicht 4 sein darf, wenn eine Verknüpfung zum Polymer direkt über den Carbocyclus verläuft, und mit der weiteren Maßgabe, dass m nicht 3 oder 4 sein darf, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den Carbocyclus verlaufen;

lst bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1 oder 2, mit der Maßgabe, dass n nicht 2 sein darf, wenn eine Verknüpfung zum Polymer direkt über den Heterocyclus verläuft, und mit der weiteren Maßgabe, dass n = 0 ist, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den Heterocyclus verlaufen;

ausgenommen konjuglerte Poly(phenylenethinylene).

9

 Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Einheiten gemäß Formel (1) in Konjugation zur Polymerhauptkette stehen.

3. Polymere gemäß Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Einheiten gemäß Formel (1) in die Hauptkeite des Polymers eingebaut sind.

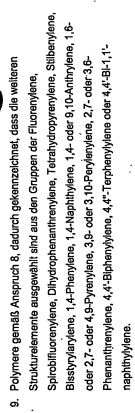
 Polymere gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Verknüpfung so erfolgt, dass eine gerade Anzahl C-Atome zwischen den Verknüpfungspunkten liegt.

 Polymere gemäß Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Einheiten gemäß Formel (1) in die Seitenkette des Polymers eingebaut werden. Polymere gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Verknüpfung über die Position 5, 6, 7 oder 8 erfolgt.

22

 Polymere gemäß Anspruch 5 und/oder 6, dadurch gekennzelchnet, dass die Verknüpfung mit der Hauptkette über aromatische Einheiten, Diarylaminoeinheiten, Triarylaminoeinheiten, Arylenvinylen- oder Arylenethinyleneinheiten erfolgt.

 Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass sie weitere Strukturelemente enthalten.



- 10. Polymere gemäß Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass weitere Strukturelemente ausgewählt sind aus den Gruppen der Triarylamine, Triarylphosphine, Benzidine, Tetraarylen-para-phenylendiamine, Phenothiazine, Phenoxazine, Dihydrophenazine, Thianthrene, Dibenzo-p-dioxine, Phenoxathline, Carbazole, Azulene, Thiophene, Pyrrole oder Furane.
- 11. Polymere gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzelchnet, dass weitere Strukturelemente ausgewählt sind aus den Gruppen der Pyridine, Pyrimidine, Pyridazine, Pyrazine, Anthracene, Triarylborane, Oxadiazole, Chinoline, Chinoxaline oder Phenazine.
- Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens 50 mol% Einheiten gemäß Anspruch 9 und 2 – 30 mol% Einheiten gemäß Anspruch 10 und/oder 11 enthalten.

2

 Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil Struktureinheiten gemäß Formel (1) 10 bis 30 mol% beträgt.

23

23

- Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass für Einheiten gemäß Formel (1) gilt:
- X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppe NR1;
 Y ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff oder Schwefel;

. ۾ Y ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff oder Schwerel; m ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1, 2 oder 3, mit der Maßgabe, dass m nicht 3 sein darf, wenn beide Verknüpfungen zum Polymer direkt über den

28

Carbocyclus verlaufen;

die weiteren Symbole und Indizes sind wie unter Anspruch 1 definiert.

- 15. Polymere gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass für Einhelten gemäß Formel (1) gilt:
- X ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff oder eine Gruppe

NR1;

Y ist bel jedem Auftreten Sauerstoff;

- m ist beiliedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1 oder 2;
- n ist bel fedem Auftreten gleich oder verschieden 0 oder 1;

die weiteren Symbole sind wie unter Anspruch 1 definiert.

- 16. Polymere gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass für Einheifen gemäß Formel (1) gilt:
 - X ist bei jedem Auftreten Sauerstoff,
- Y ist bei jedem Auftreten Sauerstoff;
- m ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0 oder 1;
- ist bei Jedem Auftreten gleich oder verschleden 0 oder 1;
 - in ist bei jegenn Auntagen gleich oder verschlieden vooren is die welteren Symbole sind wie unter Anspruch 1 definiert.

2

- Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 16, dadurch
 gekennzeichnet, dass die Strukturen gemäß Formel (1) aus den Strukturen gemäß
 Formel (2) bis (28) ausgewählt sind, welche jeweils mit R substitulert oder
 unsubstitulert sind.
- Weiß emittierende Polymere, dadurch gekennzelchnet, dass sie einen Anteil von 0,01 bis 1 mol% Struktureinheiten gemäß Formel (1) enthalten.
- Rot emittierende Polymere, dadurch gekennzelchnet, dass sie mindestens 1 mol% Struktureinheiten gemäß Formel (1) enthalten.

8

20. Blend eines oder mehrerer Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 19 mit beliebigen polymeren, ollgomeren, dendritischen oder niedermolekularen Substanzen.

21. Bifunktionelle monomere Verbindungen gemäß Formel (29),

Formel (29)

wobei Y, R, R1 und n dieselbe Bedeutung haben, wie in Anspruch 1 beschrieben und die anderen Symbole und indizes folgende Bedeutung haben:

- Ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden Sauerstoff, Schwefel oder Selen;
- Aryl ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden einem aromatischen oder heteroaromatischen Ringsystem mit 2 bis 40 C-Atomen, welches durch R1 substitulert oder unsubstituliert sein kann, oder eine durch R1 substitulerte oder unsubstitulerte Stilbenyl-, Bisstilbenyl-, oder Tolanyleinheit; die möglichen Substituenten R1 können dabei potentiell an jeder freien Position sitzen; dabei können mehrere Substituenten R1 miteinander oder mit welteren Substituenten R ein aliphalisches oder aromatisches, mono- oder polycyclisches Ringsystem bilden;
- ist bel jedem Auftreten gleich oder verschieden eine funktionelle Gruppe, die unter Bedingungen der C-C-Verknüpfungen copolymerisieren;
- ist bei jedem Auftreten gleich oder verschieden 0, 1, 2 oder 3.
- 22. Monomere gemäß Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass Z für Cl, Br, I, O-Tosylat, O-Triflat, O-SO₂R1, B(OH)₂, B(OR1)₂ oder Sn(R1)₃ steht, wobei R1 dieselbe Bedeutung hat wie unter Anspruch 1.

2

23. Monomere gemäß Anspruch 21 und/oder 22, dadurch gekennzeichnet, dass die C-C-Verknüpfungen ausgewählt sind aus den Gruppen der SUZUKI-Kupplung, der YAMAMOTO-Kupplung und der STILLE-Kupplung.

္က

- 24. Lösungen und Formulierungen aus einem oder mehreren erfindungsgemäßen Polymeren oder Blends gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 20 in einem oder mehreren Lösungsmitteln.
- 25. Verwendung eines Polymers gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 20 in einem elektronischen Bauteil, vorzugsweise in einer organischen Leuchtdiode (OLED).
- 26. Elektronisches Bauteil enthaltend ein oder mehrere Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 20.

9

 27. Elektronisches Bautell gemäß Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um einen Feld-Effekt-Transistor (O-FETs), organische Dünnfilmtransistoren (O-TFTs), organische integrierte Schaltungen (O-IC), organische Solarzellen (O-SCs), organische Leuchtdiode (OLED) oder organische Laserdioden (O-Laser) handelt.

ñ

Organische Leuchtdiode gemäß Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß diese eine oder mehrere Schichten enthaltend ein oder mehrere Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche. 1 bis 20 enthält.

2

સ

. Zusammenfassung

C03039

Konjugierte Polymere, deren Darstellung und Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft konjugierte Polymere, die Cumarin-Struktureinheiten oder verwandte Einheiten gemäß Formel (1) enthalten. Die erfindungsgemäßen Materialien zeigen deutlich höhere Photostabilität als Matialien gemäß Stand der Technik und eignen sich daher besser zur Verwendung in polymeren organischen Leuchtdioden.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS 6,
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потигр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.